PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-053836

(43) Date of publication of application: 28.03.1984

(51)Int.CI.

G03C 1/68 G03C 1/52 GO3C 1/71 G03F 7/10

(21)Application number: 57-164435

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

21.09.1982

(72)Inventor: TOYAMA TADAO

KOBAYASHI KESANAO

KOIKE MITSURU TAMOTO KOUJI

(54) PHOTOSENSITIVE LITHOGRAPHIC PLATE

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve stability of sensitivity during plate making, by using a combination of a photopolymerizable compsn. contg. a specified photosensitive polymer and a diazo resin. CONSTITUTION: A photopolymerizable compsn. layer formed on at least one side of a support consists of (A) a polymer having in the side chains unsatd. groups, each represented by the general formula, and a carboxyl group, (B) a monomer or oligomer having at least two polymerizable ethylenically unsatd. double bonds on the basis of monomer, (C) a photopolymn. initiator, and (D) a diazo resin, such as 2-methoxy-4hydroxy-5-benzoyl-benzenesulfonate produced by condensation of 4-diazo-diphenylamine and formaldehyde. As (B), pentaerythritol tetraacrylate. etc. are used, and as (A), allyl methacrylate/methacrylic acid copolymer in 85/15 molar ratio, etc. are used.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

(1) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭59-53836

Int. Cl.3	識別記号	庁内整理番号	63公開 昭	和59年(1984)3月28日
G 03 C 1/68		7267—2H		
1/52		7267—2H	発明の数	3
1/71		7267—2H	審査請求	未請求
G 03 F 7/10		7124—2H		
0 00 1 1/20				(全14 頁)

(± 1. A)

邻感光性平版印刷版

②特 顧 昭57-164435

②出 願 昭57(1982)9月21日

@発 明 者 登山忠夫

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地富士写真フイルム株式会社内

70発 明 者 小林袈裟直

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番

地富士写真フィルム株式会社内

@発 明 者 小池充

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地富士写真フィルム株式会社内

@発明 者 田本公園

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

①出 願 人 富士写真フイルム株式会社 南足柄市中沼210番地

明 細 哲

1. 発明の名称 感光性平版印刷版

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 支持体の少なくとも一方の表面に光度合性 組成物の層を設けた終光性平版印刷版に於い て光重合性組成物が
 - (A) 少なくとも一般式

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_3 & R_4 \\
C & C & C - Z - I \\
R_5 & R_5
\end{array}$$

【式中R1~R5は水窯、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよびそれぞれ関換器を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールスルホニルから選ばれた話であり、2は酸器、酸氏、NHまたはNR(Rはアルキル些)から選ばれる]で要わされる精およびカルボキシル基を側鎖に有するポリマー、

- (II) 少なくとも2つの飛合可能なエチレン性不 随和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ マー、
- (C) 光重合開始剤、および
- (D) ジアン(網) 脂

からなるととを特徴とする感光は平版印刷版。

- (2) 支持体の少なくとも一方の表面にジアソ的 脈の層を設け、更に眩ジアソ胡脂層に隣接し て、光重合性組成物の層を設けた感光性平版 印刻版に於いて、該光重合性組成物が
- W 少なくとも一般式

【式中R1~R5 杖水米、ハロケノ、カルボ キシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、 アミノおよびそれぞれ関換粘を有していて もよいアルキル、アリール、アルコキシ、 アリーロキシ、アルキルアミノ、アリール アミノ、アルキルスルホニルおよびアリー ルスルホニルから選ばれた基であり、2は 依然、飯貨、NHまたはNR(Rはアルキ ル状)から選ばれる〕で表わされる基およ びカルボキシル基を賃貸に有するポリマー、

- (B) 少なくとも2つの重合可能なエチレン性不 飽和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ マー、および
- (C) 光重仓開始剂

からなることを特徴とする感光性平版印刷版。

- (3) 支持体の少なくとも一方の表面にジアン樹 脂の楮を設け、更に設ジアン樹脂層に隣接し て光重合性組成物の粉を設けた感光性平成印 樹版に於いて、該光重合性組成物が
- W 少なくとも一般式

【式中 R"、 ~ R g は水米、ハロゲノ、カルボ キシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、 アミノおよびそれぞれ 似換 歩を有していて

327/4号公組に開示されているようなパインダーとしてのポリマー、モノマー及び光頂合開始削から成る基本組成、特公昭49ー34041号公報に開示されているようなパインダーとしてのポリマーに不利昭二項結合を導入し、硬化効率を改等した組成、特公昭48ー38403号、特公昭53ー27605号及び英国特許第/388492号明細部等に開示されているような新規な光頂合開始削を用いた組成等が知られており、一部で実用に供されているが、いづれの感光性組成でも、応度が大きく左右される(以下この現象を温度、成存性と呼ぶ)という欠点のあることが判つた。すなわち、通常の製版条件に於ける感度の変動は2~8倍におよぶことがあつた。

このことは、例えば感光性平版印刷版の最適弱 光試は、版面温度 4 s °C のとき 1 の 秒必 吸 だ と すると、 1 の °C では、 2 0 ~ 8 の 杪 必 吸 で あ り、 1 の 秒 路 光 で は 充分 な 面 像 を 得る こ と は で きる こ と に なる。 し か る に、 冬 期 早 朝 作 ※ で は、 1 の °C もよいアルキル、アリール、アルコキン、 アリーロキン、アルキルアミノ、アリール アミノ、アルキルスルホニルやよびアリー ルスルホニルから選ばれた桃であり、 2は 酸素、懶黄、NHまたはNR(Rはアルキ ル赤)から選ばれる〕で表わされる桃およ びカルボキシル誌を個鎖に有するポリマー、

- (II) 少なくとも2つの准合可能なエテレン性不 例和二重信合を有するモノマーまたはまりゴ
- (C) 光所合開始剤、および
- (ロ) ジァゾ倒脂

からなることを特徴とする感光性平版印刷版。

3. 発明の詳細な説明

光度合性組成物を感光性平版印刷版の感光性画像形成材として用いる試みは多く、時公昭46-

の条件はあり得るし、連続作派で且つ光源から版 面までの距離が近い結枠では、 45 °C以上に達 するとともありうる。

このような条件のもとでは同一の対光滑では到 底、安定した両像を得ることは不可能であること が理解できる。

更に光重合組成物には蘇北停止後も残存する活性額による後爪合がみられ、成光から現像までの時間が長い低と感度が上がる(以依この現象を耐像増感と呼ぶ)という欠点もあることが刊つた。

上掲特許明細母に開示されている光重合性組成 物に於いても、例外ではなく、耐像増感は4~8 低にも及ぶととがあつた。

このことは製版現場においていわゆる「銃だめ」 が出来ないということであり終光性平版印刷版と して承大な欠陥となつていた。

発明者らは先に

W 少なくとも一般式

- (B) 少なくとも2つの庭合可能なエチレン性不 飽和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ マー、および
- (C) 光质合開始剂

から成る光重合組成物を用いることによつて 低度依存性と常像増腐を低減できることを見 出したが、発明者らは、更に製版時の腐度の 安定性を改良すべく鋭弦研究した結果、上記 光重合組成物とジアゾ樹脂を組み合わせるこ とでより一個安定性が向上されることを見出

簡和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ マー、

- (C) 光雨合開始剤、および
- (D) ジアソ樹脂

からなることを特徴とする感光性平版印刷版。

- (2) 支持体の少なくとも一方の装面にジアン樹 脈の唇を設け、更に核ジアン樹脂層に隣接し て光度合性組成物の格を設けた感光性平版印 脚版に於いて光度合性組成物が
- W 少なくとも一般式

[式中R」~R5は水煮、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニ!ロ、シアノ、アミド、アミノやそれぞれ 縦飛端を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールフミノ、安伏アルナル、アルキルスルホニル、アリールスルホニルから透ばれた芸であり、

1.12.

即ち本希明は

支持体の少なくとも一方の設面に光重合性組成物の層を設けた感光性平版印刷版に於いて 光重合性組成物が

W 少たくとも一般式

【式中R1~R5は水素、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよびそれぞれ関換港を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールフミノ、アルキルスルホニル、アリールスルホニルから週ばれた基であり、乙は酸な、傾黄、NHまたはNR(Rはアルキル港)から遅ばれる〕で製わされる粘むよびカルボキシル搭を関鎖に有するポリマー、

(B) 少なくとも2つの重合可能なエチレン性不

乙は検索、硫代、NHまたはNR(RはTルキル海)から選ばれる〕で表わされる族なよびカルボキシル挑を側斜に有するポリマー、

- (C) 光重台開始剤 からなることを特徴とする核光性平版印刷版、 または
- (3) 支持体の少なくとも一方の設面にジアン构 脂の層を設け、更に該ジアン側脂層に隣接し て光重合性組成物の層を設けた感光性平版印 刷版に於いて、該光重合性組成物が
- ₩ 少なくとも一般式

【式中R₁~R₅は水岩、ハロゲノ、カルボ キシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、 アミノおよびそれぞれ俗換菇を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーコキシ、アルキルアミノ、アリールアミノ、アリールスルホニルから別ばれた港であり、2は 成式、硫茂、NHまたはNR(Rはアルキル港)から週ばれる〕で表わされる逃むよ びカルボキシル菇を調鎖に有するポリマー、

- (II) 少なくとも2つの重合可能なエグレン性不 飽和二重結合を有するモノマーまたはオリゴマー、
- (C) 光重合開始剤、および
- (D) ジアノ前毎

からなることを特徴とする感光性平版印刷版 である。

光重合組成物にシアン内脂を出み合わせた組成物は既に公知である。例えば特別昭よまー/20028号公曜にはフリーラシカル 項合性の不飽和化合物を含む尤氧合性組成物に有機溶媒可俗シアン(例脂を均質に含む光反応性組成物と、この光反

しかみあたらない.

更に米国特許第3,905,815号明細督には、親水性表面を有する支持体の上にジアソ側脂の下溢り層を設けその上に光重合層を設けた腐光性平版印刷版が示されているが、その階構成により、温度依存性や溶像物感が改良されるとの配慮は全くない。

それに対し、本発明は前述の如きポリマー(A)を含む特殊な光重合組成物にジアン関脂を於加成いは下強りをすることにより温度依存性や解像増感を低減できることを見出したものであり、既に公知の組成物とは、その組成も効果も全く異る。

本発明ではジアソ博斯は、特許請求範囲の(1)のように光瓜合組成(W~(C)に混合しても、また請求 範囲(2)のように下疏りとして用いても、更に請求 範囲(3)の如く双方に用いても、温度位存性の低級 に有効であるが、酸光瓜合組成物に混合するのが 効果が大きく最も好ましい。

ジアン関節は光度合組成に添加される場合は、 有機耐媒可能性のものが過ばれ、下強りとして用 応性組成物強腹の下のアルミニウム共而に水形性 ジナン側脂の被損暑(以後下適り間と呼ぶ)を行 することに関しての起戦があり、更にポリアクリ ルイソフクレートの如きそれ自体で架鴟し得るプ レポリマーをバイングーとして用いることが記載 されている。

しかしながら被公報は、他に水峡化性有限裕謀可能抗合体を含む真水で現像可能な光反応性印刷版用組成物に関するものでありジナン側脈の役割については両像形成に関する他には何ら副機がない。更にポリアクリルイソフタレートの知事プレポリマーは産光後の加熱により流会しりるバインダーとして添加されており水発明で用いられるポリマー())とは本質的に異るものである。

また米国特許銘4,3/4,949号明細件には、エチレン性不飽和オリゴマーを含む光重合組成物に有磁格利可溶性のジアゾニウム樹脂を含有し、更に下離り層に水溶性ジアゾニウム樹脂を用いるととが配配されているが、としてはジアゾニリム樹脂の役割として現像性の改善に関する配帳

いられる場合は水溶性または有機形態可溶性の両 者から週ばれる。

本発明に用いられるジアン側脂は、従来よりネ ガ型の磁光性平板印刷版に用いられてきたもので あり、チージアゾージフエニルアミン、ノージア ゾー×ー N, N-ジメチルアミノベンゼン、ノー ジアゾー4ーN,N-ジェチルアミノベンセン、 / ージアゾー 4 ー N ー エチルー N ー ヒ ドロ キシエ ·チルアミノベンセン、ノージアゾーダーNーメチ ルーNーヒドロキシエチルアミノベンゼン、 1 ー ジアゾーユ, メージエトキシーチーペンソイルア ミノベンゼン、ノージアゾードーNーベンジルア ミノベンセン、ノージアゾー4-N, Nージメチ ルアミノベンゼン、ノージアゾー4ーモルフォリ ノベンゼン、ノージアゾー2, メージメトキシー 4-p-トリルメルカプトペンセン、 / - ジアゾ - 2 - エトキシーチーN,N-ジメチルアミノベ ンゼン、 pージアゾージメチルアニリン、 / ージ アゾーユ, タージプトキシーャーモルフォリノベ ンゼン、 / ージアゾー2, メージエトキシー4ー

モルフオリノベンゼン、ノージアゾース、メージ メトキシー4ーモルフォリノベンゼン、ノージア ゾーユ, リージエトキシーチーモルフォリノベン ゼン、ノージアゾー2, リージエトキシー4-p ートリルメルカプトペンセン、ノージアゾーョー エトキシーチーNーメチルーNーペンジルアミノ ベンセン、/ージアゾー3-クロロー4-N, N ージエチルアミノペンゼン、ノージアゾーョーメ チルーチーピロリジノベンゼン、 ノージアゾー 2 ークロロー4ーN、Nージメチルアミノーsーメ トキシベンゼン、ノージアゾー メーメトキシー 4 ーピロリジノベンゼン、 3ーメトキシーチニジナ ゾジフエニルアミン、 3ーエトキシー4ージアゾ ジフエニルアミン、3ー(nープロポキシ)-4 ージアゾジフエニルアミン、3ー(イソプロポキ シーチージアゾジフエニルアミンのようなジア . ゾモノマーと、ホルムアルデヒド、アセトアルデ ヒド、プロピオンアルデヒド、ブチルアルデヒド、 イソプチルアルデヒド、またはペンメアルデヒド のような縮合剤をモル比で各々/:/~/:0.5、

好ましくは1:0.8~1:0.6を前常の方法 て縮合して得られた磁合物と陰イオンとの反応生 成物である。除イオンとして填ポイオンやテトラ クロロ亜鉛酸を過ぶととにより水俗性コジアン例 肪が得られ、四フツ化ホウ酸、六フツ化燐酸、ト リイソプロピルナフタレンスルホン酸、4,41 ーピフエニルジスルホン酸、メーニトロオルトー トルエンスルホン酸、ミースルホサリチル酸、 2。 オージメチルペンゼンスルホン酸、 2, 4, 6-トリメチルベンゼンスルホン酸、ユーニトロベン ゼンスルホン酸、3一クロロベンゼンスルホン酸、 3ープロモベンゼンスルホン酸、ユークロローら ーニトロベンゼンスルホン酸、ユーフルオロカプ リルナフタレンスルホン酸、ノーナフトールーミ ースルホン酸、ユーメトキシー4ーヒドロキシー sーベンゾイルーベンゼンスルホン酸及びパラト ルエンスルホン酸などを過ぶことにより有機裕削 可俗性となるが、これらの中で性に好ましいもの は、ユーメトキシーサーヒドロキシーターペンゾ イルベンゼンスルホン酸である。

とれらのジアゾ樹脂を光重合注組成例~(口に均一に混合する場合の好ましい鉱畑屋は販光重合性組成物の総益を基準にして / ~ 3 0 重量がでありより好ましくは 5 ~ 2 0 重量がである。

一方下塗りとして用いる場合の好ましい塗布提は $0.0/\sim 18/m^2$ でありより好ましくは $0./\sim 0.58/m^2$ である。

ポリカーボネート、ポリビニルアセクールなどのようなプラスチックのフィルム、上配の如き金属がラミネートもしくは蒸増された紙もしくはブラスチックフィルムなどが含まれる。これらの支持体のうち、アルミニウム板は寸度的に著しく安定であり、しかも安価であるので特に好きしい。更に、特公昭48ー18327号公報に記されているようなポリエチレンテレフタレートフィルム上にアルミニウムシートが結合された複合体シートも好ましい。

また金属、特にアルミニウムの表面を有する支持体の場合には、砂目立て処理、建酸ソーダ、弗化ジルコニウム酸カリウム、燐酸塩等の水溶液への設度処理、あるいは陽磁酸化処理などの表面処理がなされているととが好きしい。また、米国等許易2,7/4,066号明細番に配載されているのちに建酸ナトリウム水溶液が型されたアルミニウム板、符分部に配載されているようにアルミニウム板を関極酸化処理したのちに、アルカリ金

關注酸塩の水溶液に投資処理したものも好適に使用される。上配陽極酸化処理は、例えば、磷酸、 クロム酸、硫酸、硼酸等の無機酸、若しくは、解 酸、スルフアミン酸等の有機酸またはこれらの塩 の水溶液又は非水溶液の単独又は二種以上を組み 合わせた電解液中でアルミニウム板を陽極として 電流を流すととにより実施される。

また、米国将許錦3, 658, 662号明細費 に記載されているようなシリケート批消も有効で ある。

更には特公昭 4 6 - 2 7 4 8 1 号公報、特別昭 5 2 - 5 8 6 0 2 号公報、特別昭 5 2 - 3 0 5 0 3 号公報に開示されているような 観解グレインを 施した支持体と、上配陽極酸化処理及び建設ソーダ処理を組合せた装面処理も有用である。

更には、特別附 5 6 - 2 8 8 9 3 付公報に開示されているような、ブラングレイン、電解グレイン、関極酸化処理さらに駐酸ソーダ処理を順に行ったものも好適である。

これらの親水化処埋は、支持体の表面を親水性

等に開示されているが、温度依存性と楷像増感の 改善された組成物は知られていない。

更に本発明で用いられるポリマー(A)は、米国作 許第3,376,138号、第3,556,79 2号、第3,556,793号各明網費により公 知であるが、開示されているポリマーは、ポリマー そのものが光架橋性レジストとして使われてお り、本発明の光重合性組成物のバインダーとして の使用方法とは明白な相違がある。

上記ポリマー(A)の合成方法には、大別して次の 2つの方法がある。

(A法):カルボン酸,カルボン酸ハライド,カルボン酸無水物基を側鎖として有する幹ポリマー
に対して,後配一般式 [I - a] で示される化合物を髙分子反応させて、 R_1 R_2 R_3 R_4 R_5 R_2

R₂ R₅ 中、R₁ ~ R₅ は一般式[]]の場合と同義)で示される不飽和器を一C-O-、一COS-、

- CONH-または-CONR-の各連結基を介

とするために施される以外に、その上に設けられる 感光性組成物との有害な反応を防ぐため、更に は、感光層との密着性の向上等のために施されるものである。

本発明で使用される(A)のポリマーは、ポリマー 自身が不飽和逃を含み、且つ不飽和基が一般式

【式中R1~R5 t水素、ハロダノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノ およびそれぞれ値換基を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールアミノ、アルキルスルホニルから遺ばれた迷であり、2は酸素、硫黄、N月またはNR(Rtアルキル基)から選ばれる〕で表わされるところに特敵がある。

所で、不飽和益を含むパインダーを用いた組成物は公知であり、特公昭49-3404/号公規

して導入する方法。

(B法): 前紀一般式[I] で示される不飽和基とさらに該不飽和基よりも付加重合反応性に腐んだエチレン性不飽和基とを有するモノマーを不飽和カルボン酸と共重合させて、ポリマー(A)を得る方法。

上記一般式[IーB]におけるR₁~R₅のアルキル恭は、直鎖、分枝または環状であつてもよく、炭素数 / ~ 2 のものが好ましく、これらのアルキル恭には更に炭素数 / ~ 2 のアルコキシ港、炭素数 / ~ 3 のアルコキシカルボニル券、フェニル基、ヒドロキシ帯などの隆換基を有していてもよく、R₁~R₅のアリール基としてはフェニル基、フリル基が好ましく、これにはハロゲノ基

特開昭59-53836(プ)

(例えばクロロ、プロモなど)、ヒドロキシ菇、 炭素数!~1のTルキル症、アリール症(例えば フエニル、メトキシフエニルなど)、 炭素数 / ~ 1個のアルコキシ基、ニトロ基、アミノ基、 N, Nージナルキルアミノ磁などの必換基を有してい てもよい。R、~R5のアルコキシ巷としては炭 素数!~1のものが好ましく、アリールオキシ基 としてはフェニルオキシ兹が好ましく、これには **炭素数1~1のアルキルもしくはアルコキシ基な** どの選換描を有していてもよい。 R 1 ~ R 5 のブ ルキル丁ミノ苺としては、炭素数!~!まのもの が好ましく、アリールアミノ基としてはフエニル アミノ基、ナフチルアミノ舷が好ましい。 R 』~ Rsのアルキルスルホニル燕としては炭累数!~ ノまのものが好ましく、アリールスルホニル基と してはフエニルスルホニル茜などが好ましく、と れには炭素数!~!まのアルキル強、炭素数!~ よのアルコキシ茶、アミノ港などの世換基を有し ていてもよい。

上記A法をさらに詳しく示すと、幹ポリマーと

ル酸とメタクリル酸ペンジルの共重合体を例にと つて以下に示す。

提择棒をよび授拌羽根、遺焼冷却尚をよび温度 計を備えつけた300gの三つロフラスコ中にポ り(メタクリル酸/メタクリル酸ペンジルニュフ / 7 3 モル比) / 9 . 8 8 . 反応쯈媒として酢酸 エチレングリコールモノメチルエーテルを40.2 8 不随和基を含有する試薬としてアリル臭素化物 b. 08, 触媒としてトリメチルペンジル丁ンモ ニウムヒドロキシド / 0. 48および重合禁止剤 としてパラメトキシフエノール0.018を加え 混合溶解し、鼠衆祭組気下10°Cにて13時間 加熱攪拌を行つた。冷却伐メチルエチルケトンを 加え遊離する四級塩を除去する。さらにメタノー ルを加えて希釈し希塩酸中に住いて沈設させる。 水洗した後吸引炉道をし、真空乾燥させると得ら れるポリマーの収量は13.68であつた。アリ ル遊は酢ポリマーのカルポン酸に対してヨまる専 入された。[7] MEK = 0. / 6/,

紙水マレイン酸の共重合体に酸不飽和基を導入

してはアクリル酸又はメタアクリル酸の共飛合体 および当敗共眞合体を高分子反応により酸ハロゲ ン化物とした共重合体があげられる。又,マレイ ン酸無水物。イダコン酸無水物等の共頂合体があ げられる。共産合するコモノマーとしては,スチ レンまたはそのアルキル懺換誘導体,アクリル酸 アルキルエステル。アクリル酸アリールエステル。 メタクリル酸アル中ルエステル。メタクリル酸ア リールエステル,または脂肪族ビニルエステルが あげられる。好ましくはアクリル酸またはメタア クリル酸とアクリル酸メイル。アクリル酸エチル, アクリル酸プチル, アクリル酸ペンジル, メダク リル餃メチル,メタクリル酸エチル,メタクリル 酸プチル。メタクリル酸ペンジルとの共重合体が あげられる。とれらの共重合体に不飽和基を導入 するには一般式[I - a] で示される不飽和アル コール,アミン,チオール,ハロゲン化物を所定 反応条件下, 反応管媒中に前述の共重合体と混合 溶解し, 反応触媒をよび重合禁止剤とを加え加熱 することによつて得られる。具体的にはメタクリ

する合成例は米国特許第2、047、398号明 細書に配収された方法で行なりことができ、これにより無水マレイン酸部が開環した不飽和エステル。アミド、チオエステル等が沿入される。なお、無水マレイン酸共及合体への不飽和基の導入方法としては、特開附48一82902号公報に配取の類似例があげられるが。この方法による不飽和基はマレイン酸イミドの窒素原子に結合しており、明白に削述のポリマーとは異なつた化合物であり、本発明に使用されるポリマー(A)とは区別される。

一方、B法をさらに詳しく示すと、酸不飽和基を有する少なくとも2つ以上の炭素一炭素二重結合を含むモノマーは、既知合成法により酸不飽和基を有するアルコール、アミン、チオールと不飽和カルボン酸、好ましくはアクリル酸またはアクリル酸との総合反応により合成される。この少なくとも2つ以上の不飽和基を含むモノマーを不飽和カルボン酸、好ましくはアクリル酸またはメタクリル酸と共低合させることにより酸不飽和基を有する共低合体を得る。共低合するモノマーは、

不飽和カルボン酸に付け加えてさらに他のモノマーが共應合されてもよく、例えはアクリル酸アルキル、メタクリル酸でルキル、メタクリル酸ペンジル、メタクリル酸ーユーヒドロキシエチル、アクリロニトリル等があげられる。

以下,メタクリル酸アリルとメタクリル酸との 共重合例を示す。類似の合成法としては米国特許 第2,047,398号明細書に記載の方法があ げられる。

機理検および提供羽根、最流冷却器。 橋下鴉斗 および温度計を設置した3104つロフラスコに 反応溶媒として1、2ージクロルエタン1・68 化を入れ窓案置換しながら20°Cに加熱した。 流下湖斗にメタクリル酸丁リル100・88、メタクリル酸ア・68 および重合開始剤として2、2・ーナンビス(2、4ージメチルバレロニトリル)1・68 8を0・44 2の1、2ージクロルエタンに溶解して入れておき、2時間かけてこの温合和液をフラスコ中に提供しながら流下した。

柄下終了後さらに反応温度フロ °C でよ時間提

作し反応を完結した。加熱終了後重合祭止剤としてパラメトキシフェノールの、048を加え反応 溶液をよ00mlまで機縮し、この機絡液を4 2のヘキサンに加えて沈殿させ真空乾燥後6 18 (収 率36分)の共重合ポリマーを得た。このとき粘 度は30°CMEK溶液で[7]=0.068で あつた。

前記一般式[Iーa]で示される代表的な化合物は、アリルアルコール、 ユーメチルアリルアルコール、 3ークロルーユープロペンー / ーオール、 3ー(ヒドロキシフエニル)ーュープロペンー / ーオール、 3ー(ユーヒドロキシフエニル)ーコープロペンー / ーオール、 3ー(ユーヒドロキシフエニル)ーコープロペンー / ーオール、 3ー(コーナール、 3ー(コーナール、 3ー(コーナール、 3ー(コーナール、 3ー(コーナール、 3ー(コーナール、 3ー(コーナール、 3ー(コーナール、 3ー(コーナール、 1-1ーナール、 3ー(コーナーカーローナーカーコープロペンー / ーエドロキシフエニル)ーコープロペンー / ーエドロキシフエニル)ーコープロペンー / ーオール、 3ー(コープロペンー / ーオール、 3ー(コープロペンー / ーオール、 3ー(コープロペンー / ーオール、 3ー(コープロペンー / ーオール

ール、3ーし3・4ージヒドロキシー5ーメトキ シフエニル)ーユープロペンーノーオール、ヨー (3 ・ 5 ー ジメトキシー 4 ーヒドロキシフエニル) ーユープロペンーノーオール、3一(ユーヒドロ キシーチーメチルフエニル)ーュープロペンー! /オール、3-(4-メトキシフエニル)-2-プロペンーノーオール、3-(4-エトキシフエ ニル)ーユープロペンーノーオール、ヨー(ユー メトキシフエニル)ーユープロペンー!ーオール、 3-(3・4-ジメトキシフエニル)-2-プロ ペンーノーオール、ヨー(ヨーメトキシーチープ ロポキシフエニル)ーュープロペンー/ーオール、 3-(2・4・6-トリメトキシフエニル)-2 ープロペンーノーオール、3-(3-メトキシー **サーベンジルオキシフエニル)ーユープロペンー** ノーオール、3ー(3ー(3)ーメトキシフェニ ル)ー4ーベンジルオキシフエニル)ー 2 ープロ ペンー!ーオール、ヨーフェノキシーョーフェニ ルーユープロペンー/ーオール、3-(3・4・ タートリメトキシフエニル)ーユープロペンー /

ーオール、ヨー(リーメチルフエニル)ーユープ ロペンーノーオール、ヨーフエニルーヨー(2・ 4・6ートリメチルフエニル)ーュープロペンー /ーオール、3・3ー〔ジー〔2・4・6ートリ メチルフエニル)〕ーュープロペン・ノーオール、 3-フェニルー 1- (4-メチルフエニル) - 2 ープロペンー!ーオール、3・3ージフエニルー ユープロペンー!ーオール、3-(2-クロルフ エニル)ーユープロペンディーオール、3ー(3 ークロルフエニル)ーユープロペンーノーオール、 3-(4-クロルフエニル)-2-プロペン-/ ーオール、 メー (2 ・4 ー ジクロルフエニル) ー **ュープロペンー/ーオール、3ー(ユーブロムフ** エニル)ーユープロペンーノーオール、ヨーブロ ムーミーフエニルーユープロペンー!ーォール、 3ークロルー 3 ーフエニルー 2 ープロペンー 1 ー オール、メーし4ーニトロフエニル)ーユープロ ペンーノーオール、ヨー(ユーニトロフエニル) ーユープロペンーノーオール、ヨー(ヨーニトロ フエニル)ーはープロペンーノーオール、ユーメ

特開昭59~ 53836(9)

チルー 3 - フェニルー 2 - プロペンー 1 - オール、 ユーメチルー3ー(4ークロルフエニル)ーユー プロペンーノーオール、ユーメチルー3ー(4ー ニトロフエニル)ーユープロペンーノーオール、 ユーメチルーヨー (4ーアミノフエニル)ーユー プロペンーノーオール、 ユーメチルー3・3ージ フエニルーユープロペンーノーオール、ユーエチ ルーノ・3ージフエニルー2ープロペンーノーオ ール、ユーエトキシメチレンー3ーフエニルー2 ープロペンーノーオール、ユーフエノキシーヨー フェニルーコープロペンーノーオール、ユーメチ ルーヨー (4 ーメトキシフエニル) ー 2 ー プロペ ンーノーオール、ユ・ミージフエニルーユープロ ペンーノーオール、ノ・コ・3ートリフエニルー ユープロペンーノーオール、ユ・ヨ・ヨートリフ エニルーユープロペンーノーオール、ユーエトキ シーオーフェニルーユープロペンーノーオール、 1・3ージフエニルーユープロペンー/ーオール、 /-(4-メチルフエニル)-3-フエニルー2 ープロペンーノーオール、ノーフエニルー3ー

(4-メチルフエニル)-2-ブロペン-/-オ ール、ノーフエニルー3ー(4ーメトキシフエニ ル)ーユープロペン-/-オール、/-(4-メ `トキシフエニル) ー 3 ー フエニルー 2 ー プロペン ーノーオール、ノ・3ージ(4ークロルフエニル) ーュープロペンーノーオール、ノー(4ープロム フェニル) - 3 - フェニル - 2 - プロペンー / -オール、ノーフエニルー3ー(4ーニトロフエニ ル)ーユーブロペン-/-オール、/・ヨージ (2-ニトロフエニル) - 2- プロペン- / - オ ール、ノー(4ージメチルアミノフエニル)ー3 ーフエニルーユープロペンーノーオール、ノーフ エニルー3ー(4ージメチルアミノフエニル)ー **ュープロペンーノーオール、ノ・ノージ(4ージ** メチルアミノフエニル) - 3 - フエニルーミーナ ロペンーノーオール、ノ・ノ・ヨートリフエニル ーユープロペンーノーオール、ノ・ノ・3・3ー テトラフエニルー ユープロペンーノーオール、/ -- (4 - メチルフエニル) - 3 - フエニルー 4 -ブロペンーノーオール、ノー(ドデシルスルホニ

ル) - 3 - フェニルー 2 - プロペンー / - オール、 /-フェニルー 2-プロペン-/-オール、/・ 2-ジフェニルー 2-プロペンー/ーオール、/ ーフエニルーユーメチルーユープロペンー/ーオ ール、ノーシクロヘキシルーユープロペンーノー オール、ノーフェノキシーコープロペンーノーオ ール、ユーベンジルーユーナロペンー!ーオール、 /・/ージ(4ークロルフエニル)ー2ープロペ ンーノーオール、ノーカルボキシーユープロペン ーノーオール、ノーカルボキシアミドーユーナロ ペンーノーオール、ノーシアノーユーブロペンー ノーオール、ノースルホーユーブロペンーノーオ ール、コーエトキシーコープロペンーノーオール、 **ューアミノー ユープロペンー / ーオール、3**ー (3~ アミノー 4 - メトキシフエニルスルホニル) - 2 - ナロペン- / - オール、3 - (4 - メチル フェニルスルホニル) - ユーナロペン- / - オー ル、3-フェニルスルホニルー2-プロペン-/ ーオール、3ーペンジルスルホニルーユープロペ ソーノーオール、3ーアニリノスルホニルーユー

プロペン- ノーオール、 3- (4- メトキシアニ リノスルホニル) ー 4 ー プロペンー / ー オール、 3ーアニリノー 4ープロペンー / ニオール、3ー ナフチルアミノーユープロペンーノーオール、3 ーフエノキシーコープロペンー!ーオール、ヨー (コーメチルフエニル) - ユーブロペンー/ーオ ール、3-(3-メチルフエノキシ)-3-プロ ペンーノーオール、3-(2・4-ジメチルフエ ニル) - ユープロペン・ノーオール、ノーメチル ーヨーカルボキシーユープロペンーノーオール、 3ーカルボキシー 2ープロペンーノーオール、3 ープロムー 3 ーカルボキシー 2 ープロペンー 1 ー オール、1ーカルボキシー3ークロルー3ーメチ ルーユープロペンーノーオール、ノーカルボキシ - 3 - メチルー 2 - プロペンー / - オール、/ -(a- カルベトキシイソ プロピル) - ヨーメチル ー 2 ー プロペンー / ー オール、 / ー (/ ー カルペ トキシブロピル)ーユープロペンーノーオール、 /-(/-カルベトキシエチル)-ヨーメチルー **ユープロペンーノーオール、ノーカルベトキシー**

特開昭59- 53836 (10)

3-クロルー3-メチル-2-プロペン-1-オ ール、/ーカルベトキシメチレン-3-メチルー ユープロペンー/ーオール、/ーアミドー2・3 ージメチルーユーブロペンーノーオール、ノーシ アノー3ーメチルーユーナロペンーノーオール、 3ースルホーユープロペンーノーオール、3ーブ トキシーユーブロペンーノーオール、ノーシクロ ヘキシルー3ー(2ーヒドロキシシクロヘキシル) ーユーブロペンーノーオール、ヨーシクロペンチ ルーユーナロペンーノーオール、3ーフリルーユ ープロペンーノーオール、3ークロルーユーブロ ペン・ノーオール、ヨーブロムーコープロペンー ノーオール、ユーメチルー 3 -- クロルーユーブロ ペンーノーオール、ユーメチルー3ープロムーユ ープロペンーノーオール、ノーカルボイソブトキ シー3ークロルー3ーメチルー2ープロペンー/ ーオール、 ユークロルー 3 - フエニルーユープロ ペンーノーオール(ユークロルシンナミルナルコ ール)、ユープロムー3ーフエニルーユープロペ ンーノーオール (ユーブロムシンナミルアルコー

ル)、 ユーブロムー 3 - (4 - ニトロフエニル) - 1- プロペン- 1 - オール、2 - フルオロー3 ーフエニルーユーブロペンーノーオール(ユーフ ルオロシンナミルアルコール) 、 ユーフルオロー 3-(4-メトキシフエニル)-2-ブロペンー ノーオール、ユーニトロー3ークロルー3ーフエ ニルーューブロペンーノーオール、ユーニトロー 3-フェニルー2-プロペン-/-オール(2-ニトロシンナミルアルコール)、 ユーシアノー3 ーフエニルーユープロペンーノーオール(ユーシ Tノシンナミルアルコール)、 2--クロルー 2-ブロペシー / ーォール (ユークロルナリルアルコ ール)、ユーブロムーユープロペンー/ーオール (ユープロムアリルアルコール)、 ユーカルボキ シーユープロペンーノーオール(ユーカルボキシ アリルアルコール)、ユーカルベトキシーユーナ ロペン-/-オール(ユーカルベトキシアリルア ルコール)、ユースルホ酸ーユープロペンー/一 オール(2ースルホン酸アリルアルコール)、2 ーニトローユープロペン・/ーオール(ユーニト

ロアリルアルコール)、 2 - ブロムー3・3 - ジ フルオロー 2 - ブロペン- / - オール、 3 - クロ ルー3・3 - ジフルオロー 3 - クロルー2 - ブロペン ー/ - オール、 2・3 - ジブロム - 3 - カルボキ シー 3 - ブロペン - / - オール、 2・3 - ジョー ドー3 - カルボキシー 2 - ブロペン - / - オール、 2・3 - ジブロム - 2 - ブロペン - / - オール、 2 - クロルー 3 - メチルー 2 - プロペン - / - オ ールが挙げられる。また上紀具体例において、 / 位のアルコールをチオアルコールヤブミン、ハロ ゲンで買き換えた化合物も勿論使用できる。

ポリマー (A)中の不飽和热含有量及びカルポン酸含有量の好ましい範囲は、それぞれ、10~90モルダ、よ~60モルダ、より好ましい範囲は、20~70モルダである。

一方、本発明の光重合性組成物における成分(B)の不飽和モノマーは、少なくとも1つの付加乗合性不飽和蒸を有する化合物が有用であるが、 等に覚ましいものは、エチレングリコールジ(メ タ)アクリレート、ポリエチレングリコールジ (メタ)アクリレート、トリメチロールエタント リ(メタ)アクリレート、トリメチロールブロパ ントリ(メタ)アクリレート、ネオペンチルグリ コールジ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールのトリー、テ トラーもしくはヘキサ(メタ)アクリレート、エ ポキンジ(メタ)クリレート、特公昭よュークリ レート、特公昭#8ー#1708号公部に開示さ れているようなアクリルウレタン復宿またはアク リルウレタンのオリゴマー等である。

これらのモノマーまたはオリゴマーとポリマー (A)組成比は低量で/:8~7:3の範囲が好ましく、災に好ましい範囲は/:3~/:/である。

成分(C)の光瓜合開示剤は、米国特許第2,367,660号明細書に開示されているピンナールポリケタルドニル化合物、米国特許第2,367,670号明細

特開昭59- 53836 (11)

専に開示されているαーカルポニル化合物、米国 特許第2,448,828号明柳郡に開示されて いるアシロインエーテル、米国特許算は、クロロ、 \$ / 2 号明和衛に開示されているα - 炭化水素で **懺換された芳香族アシロイン化合物、米国特許第** 3,046,127号及び第2,951,758 号明細盤に開示されている多核キノン化合物、米 国特許第3、549、367号明納群に開示され ているトリアリルイミダソールダイマー/pーア ミノフエニルケトンの組合せ、米国特許第3,8 70,524号明御費に開示されているペンソチ アゾール系化合物、米国特許第4,239,85 0 号明細醇に開示されているペンソチアソール系 化合物/トリハロメチルーォートリアジン系化合 物及び米国特許第3,751,259号明柳雅に 開示されているアクリジン及びフェナジン化合物、 米周特許無4,2/2,970号明期特に開示さ れているオキサジアゾール化合物等が含まれ、そ の使用負は光質合性組成物の総重用を基準にして、 約0. 5 五鼠男~約15 五鼠男、より好ましくは

上述の如き光重合性組成物は、例えば、2ーメトキシエタノール、2ーメトキシエチルアセテート、シクロヘキサン、メチルエチルケトン、エチレンジクロライドなどの適当な解剤の単独またはこれらを適当に組合せた混合搭媒に溶解して支持体上に股けられ、その被膜量は乾燥後の重量で約0.19/m²~約109/m²の範囲が済当であり、より好ましくは0.5~59/m²である。

支持体上に設けられた光朮合作組成物の届の上には、空気中の酸素の影響による朮合葉示作用を助止するため、例えばポリピニルアルコール、酸性セルロース類などのような酸素適断性に優れたポリマーよりなる保護層を設けることが好ましい。このような保護層の鐘布方法については、例えば米国特許第3、458、31/号、特公昭55-49729号に詳しく記載されている。

本発明の感光性平版印刷版を用いて平版印刷版を作成するには、先づ終光性平版印刷版をメタルハライドランプ、高圧水銀灯などのような紫外線になんだ光源を用いて面像露光し、現像液で処理して感光層の未露光部を除去し、最後にガム液を強布することにより平版印刷版とされる。上配現像液として好ましいものは、ベンジルアルコール、ユーブエノキンエタノールのような有機溶媒を少な含むアルカリ水溶液であり、例えば米国作許第3,475.171号なよび同3,615,480号に配数されているものを挙げるととができる。更に、特別昭50一

26601号、特公昭56-39464号、同56-42860号の各公報に配載されている現像 液も本発明の感光性印刷版の現像液として優れている。

以下、臭ぬ例に悲づいて更に酢細に説明する。 なおまは飛出まを示すものとする。

特開昭よるー28893号公報に開示された方法により基板を得た。即ち、即さの・30のアルミニウム板をナイロンブラシと400メツシュのパミストンの水器陶液を用いその表面を砂目立てした後、よく水で洗浄した。108水酸化ナトリウムに70°Cで60秒間浸流してエッチングした後、流水で水洗後208HNO3で中和洗浄でより、洗洗した。これをVA= / 2.7 Vの条件下で 中球波の交荷波形電流を用いて / 60クーロン/ dm² の低気量で電解制面化の・160クーロン/ dm² の低気量で電解制面化の・160クーロン/ dm² の低気量で電解制面化の・6月(R8表示)であつた。ひきつついて30%のH2SO4水溶液中に浸流しょよ。Cで2分間

特開昭59-53836(12)

次に応光液(1)を闘製した。

成光液(1)

ペンタエリスリトールテトラ

アクリレート

2008

ポリ(アリルメタクリレート/

メタクリル酸)共瓜合モル比

8 5 / 1 5 のコポリマー

3009

ユートリクロロメチルーさー

(p-n-ブトキシスチリル)

- 1 , 3 , 4 - オキサジアゾール 2 4 **9**

4-ジナソジフエニルアミンと

ホルムアルデヒドの縮合物の

2-メトキシー4-ヒドロキ

シーォーペンソイルペンセン

スルホン酸塩

708

エノールの・049を加え、反応解液を500ml まで濃縮し、この濃縮液を42のヘキサンに加え て沈殿させ、真空乾燥後619(収率565)の 共重合ポリマーを得た。このとき粘度は30°C MEK溶液で (カ)=0・068であつた。

感光液(1)を严過後、先の荔板の上に回転強布材を用いて乾燥役の頂景にして2.59/m²となるように強布した。乾燥は100°Cで2分間行つた。

次にポリビニルアルコール(粘度は4多水溶液(20°C)、ヘプラー法でからまた。3±0.5cps、ケン化度86.5~89.0mol9、加合度100以下)の3多水溶液を上記感光層の装面に乾燥後の重量にして1.09/m²となるように適布した。これにより得られた感光性平版印刷版をサンブルAとした。

比較例として感光液(1)からジアソ樹脂4-ジア ゾジフエニルアミンとホルムアルデヒド綜合物の ューメトキシー4-ヒドロキシー3ーペンソイル ペンゼンスルホン段塩を除いた組成の感光液(2)も調 オイルブルー#603

(オリエント化学工薬(学製) / 08

エチレングリコールモノメチル

エーテル 10008

メチルアルコール 7008

メチルエチルケトシ /3008

尚、ポリ(アリルメタクリレート/メタクリル酸)は次の方法で合成した。提拌権および提拌羽根、環流冷却器、滴下爛斗および温度計を設置した3 Lの4 つロフラスコに反応溶媒として1、2ージクロルエタン1・6 8 Lを入れ誤案側換したが570°Cに加熱した。滴下湖斗にメタクリル酸アリル100・8 9、メタクリル酸7・6 9 および重合開始剤として2、2、一丁ゾビス(2・4ージメチルバレロニトリル)1、6 8 9 を0・4 4 2 の1、2 一ジクロルエタンに溶解して入れておき、2時間でこの混合溶液をフラスコ中に提拌しなが5滴下した。

摘下終了後さらに反応温度クロ°Cでよ時間競 排し反応を完結した。加熱終了後パラメトキシフ

製し、何様に飲布乾燥し、更に、ポリビニルアルコールの層を同様に設け、これをサンプルBとした

これらのサンナルの温度依存性を比較するため
に、サンブルの上に出土写真フイルム御製の富士
PSステップガイド(△D=0・/まで不連続に
透過器底が変化するグレースケール)とUGRA
-GRETAGブレートコントロールウェッジ
(PCW)とを城せて、米国バーキーブリンター
(光源 アスコーアダルックス akW)で観光し
た。このとき、ブリンターの競枠の温度を10°C
およびょの°Cに関節して観光しすぐに次に示す
現像被により秒間侵債後、脱脂却で表面を軽くこ
すり未露光部を除去した。

現像液

正磁酸ナトリウムメタペンジルアルコール以酸ナトリウムメタイソプロピルナフタレン

スルホン餃ナトリウム / 28

机水

10008

現像後の版上のステップガイドの段数を調べたところ、/o°Cとso°Cにおける段数の影(つまり感度)は第/安に示した様にサンプルAではほとんどみられなかつた。

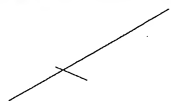
更にこれらの印刷版をハイデルベルグ社製印刷 徴KORを用い市版インキで上質紙に印刷したところ製ー!に示した様にサンブルAでは!0°C と 50°Cで印刷物の調子に変化がみられなかつたのに対し、サンブルBでは!0°Cに比較して 50°Cの方が全体に太つた調子になつていた。これをUGRAーGRETAGブレートコントロールウエツジで比較するとそのステップナンバー 6 (網点面積 4 5 5)で、10°Cに対し、50°Cの方が2 5 太つていた。



第1 表: 温度依存性

サンプル	野光福度 / 0 °Cと 50 °Cのステップ ガイドの段数の差	解光温度!0°Cと よ0°CのPCW ステップナンパー6 の概点面積の変動
A	/ 段	/ #以下
В	3 段	2 %

次に帶像増感を比較するために、プリンターの 焼枠の温度を1ま。Cに保つて既光し、直後に現 像した場合と、1時間後に現像したときのステッ プガイドの段数差とPCWの網点面積の変動を調 べた。結果を第2数に示したが、ジアゾ樹脂を含 む組成Aの方が階像増盛においても低減していた。



第 2 表: 潜 像 增 感

サンプル		四光直後現像と / 時間後現像の P C W ス ンツプナンバー 6 の 網点面積の変動
A	o	0 %
В	/ 段	0.5~1%

突施例 2

感光液!においてポリ(アリルメタクリレート /メタクリル酸)のかわりに次のポリマー c、 d、 e、 を用い、それぞれ臭繭例!と同様の方法で感 光性平版印刷版サンプルをC、D、 Eを得た。

- c ポリ(シンナミルメタクリレート/メタクリル酸)
 - (共取合モル比89. ま/10. ま)
- d ポリ(クロトニルメタクリレート/メタクリル限) *
 - (共頂合モル比83.3/16.7)
- e ポリ(メタリルメタクリレート/メタクリル酸)

(共爪合モル比83.5/16.5)

これらのサンブルを実施例 / の方法に従い温度

存性と潜像地感を肝値したところ次の筋3投に示した。将衣良好な钴果

な サンプ	国民饮存性(/	国民校存世(/0°C~50°C)	静	(盟雄/~0)
	スチッナガイドの哲	都点面接の変動	ステップガイドの毎	は一日の一日の
U	/~1段	1.28	0.3数	6. 58
Д	(~ / 双	B 5 . /	0. sa	0. s
<u>ы</u>	部 ~ /	4	G 4	

1.6

奖施例 3.

次の組成の下途り液を準備し、実施例 / の悲板の表面に乾燥後の塗布量が約 0 . $29/m^2$ となるように=ップローラーで塗布した。

下斧被

4 - ジアソジフエニルアミンと

ホルムナルデヒド紹合物の

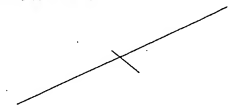
テトラクロロ亜鉛酸塩

109

純水

0008

この下畝り層の上に央施例 / の感光液(1) および (2) を同様の方法で塗削し、ポリピニルアルコール の服を設けてそれぞれサンプルド、G とした。



14要

温度弦存性(10°C~50°C) 潜像塩格 (0~1時間)	/ 段
e extends	不以来 /